XP-002200998

AN - 1966-11971F [00]

CPY - TEIK

DC - B00

FS - CPI

MC - B01-A03 B12-L05

M5 - [01] S001 S003 S005 S502 S503 S617 S702 S703 S802 S803 T502 T517 T717 S030 S033 S050 S132 S133 S134 S142 S143 S730 S735 S736 S830 T531 T534 T536 U500 U501 P930 Q252 M900

PA - (TEIK) TEIKOKU HORMONE MFG CO LTD

PN - JP39005480B B 00000000 DW196800 000pp

PR - JP19610009885 19610325

AB - J64005480 The following process and compounds (II) and (III) produced thereby:-

- (iii) where R1 = H, lower alkyl or acyl

- R2 = lower alkyl

- Process is specifically described for:

- R1 = H R2 = CH3

- H C2H5

- Compounds have hair growth promoting activity with weak side-effects such as female hormone activity.

IW - OESTRANE DERIVATIVE

IKW - OESTRANE DERIVATIVE

NC - 001

OPD - 1961-03-25

ORD - 1900-00-00

PAW - (TEIK) TEIKOKU HORMONE MFG CO LTD

TI - Oestrane derivs

特許公報

エストラン誘導体の製造法

特 顧 昭 36-9885

出題日 昭 36.3.25

発明者 山本俊平

京都市右京区聖護院川原町53京都大学

医学部附属病院内

同 松原忠世

同所

同 鈴木安司

横浜市鶴見区下野谷町1の13鶴見化学

研究所内

同 中馬一操

同所

出 顧 人 帝国胰器製薬株式会社

東京都港区赤坂溜池町20東邦ピルディ

ング

代表者 山口栄一

代理 人 弁理士 小林正雄

発明の詳細な説明

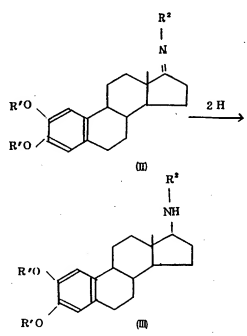
本発明は新規なる17ーアルキルイミノーまたは17ーアルキルアミノーエストラン誘導体の製造法に関する本発明によればエストフンのA環に2個の水酸基を有する17ーケト化合物またはその水酸基における誘導体(I)を原料とし、これにアルキルアミン(アルキル基は低級アルキル基である)を縮合させることにより、17ーアルキルイミノーエストラン誘導体(II)が製造される。またかくして得られる17ーアルキルイミノ化合物を還元することにより、17ーアルキルアミノーエストラン誘導体(III)が製造される。 導体(III)が製造される。

本発明を式で示すと次のとおりである。

$$R'O$$

$$(I)$$

$$NH_2R^2$$



式中Rな水素原子、低級アルキル基またはアシル基を、 R²は低級アルキル基を表わし、低級アルキル基とは メチ ル、エチル、プロピル、プチル等の基を意味する。

本発明の実施方法について説明すると、例えば2ーニ トロエストロンより製造される1・3・5(10)ーエス トラトリエンー2・3ージオールー17ーオン原料とし この17ーケトン体(I)に低級アルキルアミン例えばメチ ルアミンまたはエチルアミンを作用させると17ーアル キルイミノ体([[)を生成する。このイミノ化の際液状のア ミンはそのまま使用できるが、メチルアミンのごとき常 温で気体のまたは気体になりやすいアミン即ち部点の低 いアミン類を使用する場合は、加圧容器中で液化した状 銀で原料の17-ケトン体(I)と反応させることが適当で ある。またこのイミノ化の際アミンを不活性の有機溶媒 例えばエタノール。ペンセン等に冷時吸収せしめて使用 し、あるいは不活性の有機溶媒中でアミンを飽和水溶液 として使用し反応に供することができる。またアルキル アミンの塩例えば塩酸塩と塩基例えば炭酸カリウムによ り反応時遊離のアルキルアミンを発生させたがらイミノ 化を行うこともできる。R がアシル基の場合はこの 反 応に際し通常は脱アシル化も行われる。反応は室温また はそれ以上の温度にて行うのが普通である。さらに触媒 として例えば塩化アンモニア。塩化カルシウム等を用い

て反応時間を短縮することもできる。

次に常法に従つてステロイドのA環を還元しないような還元方法。即ち例えば錯金属水素化物またはアルコールとアルカリ金属による還元例えばエタノール中の水素化ホウ素ナトリウム。エーテル中の水素化アルミニウムリチウム。アルコールと金属ナトリウム等を用いる還元方法によつて。17ーアルキルイミノ体側を還元すれば17ーアルキルアミノ体側が収率よく得られる。このアミンは酸の存在により容易に酸附加塩を生成する。

本発明の目的物とする化合物(II)、 皿ならびにその化合物皿は副作用としての女性ホルモン作用が極めて弱い発毛促進物質で医薬品として有用であり、化合物皿はその中間体である。

次に実施例を示すが本発明はもちろんこれに限定されるものでない。

実施例1

1・3・5(10)ーエストラトリエンー2・3ージオールー17ーオン500mgを新たに蒸留したメチルアミン5ccに溶解し、加圧器中で一夜室温に放置し、次いで未反応のメチルアミンを溜去し残済をメタノールより再結晶すると、融点285°Cの17ーメチルイミノー1・3・5(10)ーエストラリエンー2・3ージオール470mgを得た。 EtoH

物部吸収 λ Max 278mμ .e: 2500

実施例2.

架外那吸収 λ EtoH max 277mμ, e:2510

実施例3

実施例1の方法によつて得られる17ーメチルイミノー1・3・5(10)ーエストラトリエンー2・3ージオール300mgをエタノール20ccに加え。さらに水素化ホウ素ナトリウム700mgを加え室温に一昼夜機拌し次いで水浴上に1時間処理し。冷後未反応の水素化ホウ素ナトリウムを酢酸にて分解し、水を加えて析出した結晶を濾別し、エタノールより再結晶すると融点252Cの17ーメチルアミノー1・3・5(10)ーエストラトリエンー2・3ージオール210mgを得た。

赤外部吸収にてアミンの吸収を認めた。

この遊離アミン50mgを1 ccの酢酸に溶解し、仄い

で滅圧にて偶縮し、残液を酢酸エチルより再結晶すると 触点262~3 Cの無色針晶の酢酸塩47mgを得た。 実施例4

実施例2の万法によつて得られる17ーエチルイミノー1・3・5(10)ーエストラトリエシー2・3ージオール300mgを。実施例3と同様に水素化ホウ素ナトリウムにて還元し、融点245での17ーエチルアミノー1・3・5(10)ーエストラトリエンー2・3ージオール220mgを得た。

紫外部吸収 λ EtoH 277mμ ε:2500

赤外 部吸収にてアミンの吸収を認めた。 実施例5

実施例1の万法によつて得られる17ーメチルイミノー1・3・5(10)ーエストラトリエンー2・3ージオール300mgを無水エーテル50ccと無水テトラハイドロフラン50ccに加え。水素化アルミニウムリチウムの600mgを加え水浴上に5時間加熱慢拌する。冷後酢酸エチルにて未反応の水素化アルミニウムリチウムを分解し。2Nー塩酸にて処理し有機溶媒層を分りし、以下常法により精製処理し。17ーメチルアミノー1・3・5(10)ーエストラトリエンー2・3ージオール210mgを得た。

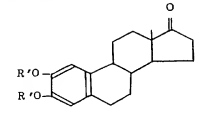
特許請求の範囲

1 次の一般式 O R'O R'O

(式中 R' は水素原子、低級アルキル基またはアンル 基を表わす)を有する 1 7 ーケトーエストラン誘導体に 一般式 NH_tR²(R²は低級アルキル基を表わす)を有す るアルキルアミンを作用させることを特徴とする次の一 般式

(式中R * およびR * は前記と同じものを表わす) を有する 1 7 ーアルキルイミノーエストラン誘導体の製法。

2 次の一般式



(式中R・は水素原子、低級アルキル基またはアシル基を表わす)を有する17ーケトーエストラン誘導体に一般式NH₂R²(R²は低級アルキル基を表わす)を有するアルキルアミンを作用させて相当する17ーアルキルイミノーエストラン誘導体を生成させ、次いでこれを常法に従つてステロイドのA環を還元しないような還元万

法によつて、還元することを特徴とする次の一般式

(式中R'およびR'は前記と同じものを装わす)を有する17ーアルキルアミノーエストラン誘導体の製法。